

19 FEDERAL REPUBLIC OF GERMANY



GERMAN PATENT AND TRADEMARK OFFICE

12 Unexamined Patent **Application**

DE 197 32 086 A1

- 21 Application number: 22 Filing date: 43
 - Date laid open for public inspection:
- 197 32 086.4 July 25, 1997
- January 28, 1999

51 Int. Cl.6: C 12 Q 1/68 C 12 Q 1/06

C 12 Q 1/14 G 01 N 33/569 // (C12Q 1/14.C12R 1;46)(C12Q 1/06,C12R 1:01)

DE 197 32 086 A1

- 71 Applicant:
 - Universität Leipzig, 04109 Leipzig, DE
- 74 Representative:

Nenning, P., Dipl.-Chem. Dipl.-Jur. Dr.rer.nat. Dr.jur., 04275 Leipzia

- 72 Inventor:
 - Eschrich, Klaus, Prof. Dr., 04277 Leipzig, DE; Rupf, Stefan, Dr., 04275 Leipzig, DE
- 56 Citations:

ΕP 06 92 540 A2 wo 92 05 280 A1 Chemical Abstracts 126 (6/9/97): 302144z; Blok, J.J. et al.: Bio Techniques 22 (1997)

Chemical Abstracts 125 (1996): 233926t; Lee, Soo-Youn et al.: Appl. Environ. Microbiol. 62 (1996) 3787-3793;

The following information is taken from documents filed by the applicant.

Application for examination in accordance with §44. German Patent Act has been filed.

- Method for rapid quantitative determination of eubacteria
- 57 The object of the invention is to quantitatively determine eubacteria.

The object is achieved by placing the sample in an assay for competitive quantitative PCR containing forward and backward primers which bind to 16S rRNA genes of eubacteria, and further containing a defined quantity of standard DNA which has been obtained from forward or backward primer and a hybrid primer, and after completion of a reaction regime the quantity of DNA is determined. It is possible to quantitatively determine the sum of all eubacteria and to quantitatively determine the individual species.



19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

Offenlegungsschrift m DE 197 32 086 A 1

(21) Aktenzeichen:

2 Anmeldetag: (ii) Offenlegungstag:

197 32 086.4 25. 7.97 28 1 99

Int. Cl.⁶: C 12 Q 1/68

C 12 Q 1/06 C 12 Q 1/14 G 01 N 33/569 // (C12Q 1/14,C12R 1:46)(C12Q 1/06,C12 1:01)

(7) Anmelder:

Universität Leipzig, 04109 Leipzig, DE

(74) Vertreter:

Nenning, P., Dipl.-Chem. Dipl.-Jur.Dr.rer.nat.Dr.jur., 04275 Leipzig

② Erfinder:

Eschrich, Klaus, Prof. Dr., 04277 Leipzig, DE; Rupf, Stefan, Dr., 04275 Leipzig, DE

⑤ Entgegenhaltungen:

FΡ 06 92 540 A2 wo 92 05 280 A1

Chemical Abstracts 126 (9.6.97):302144z: Blok, J.J. et al.: Bio Techniques 22 (1997)

Chemical Abstracts 125 (1996):239926t; Lee, Soo-Youn et al.: Appl.Environ.Microbiol, 62 (1996) 3787-3793;

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

S Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien

Es ist die Aufgabe gestellt, Eubakterien quantitativ zu

bestimmen. Die Aufgabe wird dadurch gelöst, daß die Probe in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an 16 S rRNA-Gene von Eubakterien binden, und der weiterhin eine definierte Menge Standard-DNA enthält, die aus Vorwärts- oder Rückwärts-Primer sowie einem Hybrid-Primer erhalten wurde, und daß nach Absolvieren eines Reaktionsregimes die DNA-Menge ermittelt wird. Es sind die quantitative Bestimmung der Summe aller Eubakterien sowie die quantitative Einzelbestimmung der Spezies möglich.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Bestimmung der Gesamtzahl von Eubakterien sowie der Anzahl von Eubakterien einzelner Spezies.

Es ist bereits bekannt, Eubakterien nachzuweisen und ihre Zahl zu erfasen. Im allgemeinen erfolgt dabei keine Differenzierung der Bakteriensperies, zumindest ist diese nicht ausreichend. So hat das Kultivieren von Eubakterien auf Nährmedien den Nachteil, daß viele Bakterienarten gar 10 nicht angesprochen und zum Wachstum verallsöt werden. Die Ursache leigt in der mangelinden Eigung der kommerziellen oder üblichen Nährmedien. Viele Bakterienarten wachsen nur recht und schlecht, was auch auf die bisher un-zureichende Erforschung der Kultivierungsbedingungen für 15 viele Bakterien zurrickzuffluren ist.

Für die quantitative Efrassung einzelner Bakterienspezies ist weiterhn die Unspezifisit der Nihrmedien nachteilig. Mehrere Keimspezies wechsen mit ähnlicher Intensität und verhinder eine Differenzierung. Es Können auch nicht alle 20 gewünschten Spezies verfaß werden, weil eben nur lebende, unsehnlichtig Eellen wabsen, während die andreen aus einem Nachweis herrussfallen. Dazu kommt, daß die Stoffwerten werden werden können, so daß eine weitere Meßergebnisverfält- 25 sehne Platz zerüs daß eine weitere Meßergebnisverfält- 25 sehne Platz zerüs den Stoffwerten stoffwerten stehen Platz zerüs den Stoffwerten stoffwerten stehen Platz zerüs den Stoffwerten stehen Platz zerüs der Meßergebnisverfält- 25 sehne Platz zerüs den Stoffwerten stehen Platz zerüs den Stoffwerten stehen stehen

Nachteilig sind auch Zeitbedarf und Kosten. Der Zeitbedarf resultiert aus der gegebenen Geschwindigkeit der Zellvermehrung, die Kosten aus der Notwendigkeit der Verwendung spezieller Substrate, dem Einhalten spezifischer Kulurbedingungen und der Pflege der Kulturen, die apparativeru und manuellen Aufwand erfordert.

Ein Teil der Bakterien darf aus Gründen erlassener Vorschriften nur mit Testkits untersucht werden. Diese sind teuer. Der Aussweg wäre das Durchführen der Arbeiten in einem zertiffzierten Labor. Das ist noch teurer und für Routineuntersuchunsen nicht mehr denkbar.

Es ist weiterhin bekannt, Eubakterien durch Phasenkontrast- und/oder Dunkelfeldmikroskopie nachzuweisen und zu bestimmen.

Das hat beer den Nachteil, daß die Identifizierung subjektiver Wrilksteht, Lursache dafür ist die Beunetiung des Gesichtsfeldes im Mikroskop durch einen zwar erfahrenen Mitroskop durch einen Zeitzelt mit den daraus resultiereden Fehlerquellen. Auf diese Weise 45 können Gruppen von Bakterienspezies identifiziert werden, meist iktein einzannen Arten. Der Grund ist in der habituellen Ähnlichkeit der Untersuchungsobjekte zu sehen. Nachteilig ist weiterhin, daß der Analyt um im satus quo untersucht werden kann. Das kommt daher, daß unter den Analysopsehölneumen die Bakterien inlich wachsen Können.

Weiterlin sind Arbeiten bekannt geworden, Ebabekerien über ihre Stoffwechselprodokte zu identifizieren Allerdings sind viele Bakterien so nicht zu erfassen. Das liegt daran, 3 daß aur eine begrenzte Anzahl von Stämmen und Arten spezifisch nachweisbere Stoffwechselprodokte frei setzt. Das wiederum führt dazu, daß Gruppen von Bakterien erfaßt werden, weil verwande Arten auch ähnliche Stoffwechselprodokte ausscheiden. Und eine Quantifizierung der Bakterien über ihre Stoffwechselprodokteke ist gleich gar nicht 6 möglich, weil die Intensität des Stoffwechsels weder steuerban och erproduzierbar ist.

Es ist darüber hinaus bekannt, Fubakterien mit immunologischen Methoden nachzuweisen. Diese Methoden sind teuer. Ursache ist das notwendige Verwenden polyklonaler 65 Antiseren oder monoklonaler Antikörper, die nur unter hohem Zeit- und Mitteleinsatz selbst herzustellen oder teuer zu erwerben sind. Diese Methoden haben sich daher nicht all-

gemein durchsetzen können. Eine Quantifizierung einzelner Bakterienspezies mittels immunologischer Methoden ist nur bedingt möglich, da die Expression von Antigenen starken Schwankungen unterliegen kann. Für eine Erfassung der Gesambäkterienzahl eigenen sich immunologische Verfahren wegen der hohen Spezifität der Antikörper prinzipiell nicht.

Schließlich sind nucleinsäurebasiere Methoden bekannt. Diese werden in Hybridisierungsmethoden und in Polymerasekettenreaktion (PCR)-Verfahren unterschieden. Die Hybridisierungsmethoden setzen die Kenntnis gedigneter, meist mehrere hundert Basenpaare langer Zielsequenzen voraus. Bisher zeigt sich, daß die erreichte Sensitivität der Hybridisierungswerfahren unzureichend ist. Die Ursache liegt darin, daß nur die gerate vorhandenz Zahl von Baktorien anchgewiesen wird und keine Vermerbrung des Analytungsmittel sind sötzenfällig und verhindern letzlich eine ausreichend genaue Quantifizierung. Hohe Sensitivität ist nur durch radiotaktive Methoden zu erreichen. Die Begleitunstände aber sind eine aufwendige Methodik und Schwierigkeinen bei der Entstorgung der radioktiven Abfalle.

Die PCR setzt die Kenntnis zweier kurzer, in geeignetem Abstand (hundert bis 2000 Basenpaare) voneinander entfernter Sequenzen für die Primerbindung voraus. Sie ist, neben der Kultivierung, die einzige Keimnachweismethode, bei der eine Vermehrung des Analyten erfolgt. Der Keimnachweis erfolgt über die Amplifikation der Zielsequenz (Template), Die PCR ist eine qualitative Methode, Zwischen Template- und Produktmenge besteht ein extrem nichtlinearer, von zahlreichen experimentell schwer kontrollierbaren Einflußgrößen bestimmter Zusammenhang. Daher erlaubt die PCR beim Bakteriennachweis nur eine ja/nein-Antwort, bestenfalls eine halb-quantitative Abschätzung der Keimmengen, jedoch keine Quantifizierung. Die Kombination von hoher Sensitivität und fehlender Quantifizierbarkeit führt leicht zu falsch-positiven Ergebnissen. Damit ist die PCR für den Nachweis von Bakterien oft zu empfindlich und hat sich deshalb bisher in der Praxis nicht durchsetzen können.

Die Erfindung hat das Ziel eine einfache, schnelle und preiswerte Methodik anzugeben, nach der Eubakterien nachgewiesen und quantitativ bestimmt werden können.

Die Aufgabe ist darin zu sehen, in Ausgangsproben völlig unterschiedlicher Herkunft, zum Beisgiel in humanem Gewebe, in Sputum, aber auch in Abwasser, Kompostabluft und dergleichen Ebdstreien zu bestimmen. Dabei soll eine Gesambestimmung der Bakterien ebenson möglich sein wie der Einzelnachweis und die ensprechende Bestimmung einzelner Bakterienspezies. Jedermann soll den Bakterientest durchführen können, unabhängig von der Pathogenität der nachzuweisenden Erreger.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß wie folgt verfahren wird.

wie toge verlainen wird.
Von den verschiedenen methodischen Varianten der quantitativen PCR wird die kompetitive ap CR mit homologem
inneren Stande das Beatlangs gesthe. The Reinschieden in Beatlangs gesthe der Gesumstheten der
inneren Stande das Beatlangs gesthe der Gesumstheten der
jeden der Stande der Stande der Gesumstheten der
jeden der Stande der Gesumstheten der
jeden der Gestheten Beatland verwendet (Verfalten zur quantitativen Beatlantung von
Jahakterien in ihrer Summe). Dazu werfen durch Datenbankanalyse hochkonservierte Teilsequenzen in den 165
RNA-Genen von Einbakterien gesucht und zwei dazu komplementäre PCR-Primer (Vorwürs- und Rukkwirs-Primer)
synthetisten. Mit diesen Primers it ein PCR-Natewies von
Eubakterien unterschiedlicher Spezies möglich. Dagegen
werden mit Archaebakterien und Eukaryonne keine Amplifikäte erhalten. Zur Gewinnung des homologen Standards
wird ein Hybrid-Primer entworfen, der an eine Basenfolge

innerhalb der mit Vorwärts- und Rückwärts-Primer amplifizierten Templatesequenz bindet und an seinem 5'-Ende die Sequenz des Vorwärts- oder Rückwärts-Primers trägt. Mit dem Hybrid-Primer und dem Rückwärts-Primer wird durch PCR mit E. coli DNA als Template der Standard synthetisiert. Bei Zugabe bekannter Mengen dieses Standards zu bakterienhaltigen Proben und anschließender PCR mit dem Vorwärts- und dem Rückwärts-Primer wird ein Amplifikatgemisch erhalten, dessen Zusammensetzung aus PCR-Produkt von Bakterien-DNA und PCR-Produkt vom Standard 10 exakt das Verhältnis der Moleküle von Bakterien-DNA und Standard in der Probe widerspiegelt. Aus diesem Verhältnis und der bekannten Menge zugesetzten Standards kann die in der Probe vorhandene Menge Bakterien-DNA bestimmt werden. Da die DNA-Menge pro Zelle konstant ist, erlaubt 15 das Ergebnis eine Ermittlung der Zellzahl, Die Bestimmung der Mengenverhältnisse der PCR-Produkte von Bakterien-DNA und Standard-DNA erfolgt entweder

- Nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder
- (bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5biotinylieter Form) nach Immobilisieren an fixietem Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende, Digoxigeninmarkieter Sonden mittels Enzyne-linked Oligoxukleotide Sorbent Assay (ELOSA) unter Verwendung Enzzun-gekoppeller Anti-DIG-Antiköper.

Die quantitative Bestimmung einzelner Bakterienspezies erfolgt mit analogen Methoden der kompetitiven PCR. Abweichend zum obigen Vorgehen werden dabei durch Datenbankanalyse gerade speziesspezifische Teilsequenzen im 16S rRNA-Gen des jeweiligen Bakteriums gesucht und 35 zwei dazu komplementäre PCR-Primer (Vorwärts- und Rückwärts-Primer) synthetisiert. Die Spezifität dieser Primer wird in PCR überprüft, die PCR-Bedingungen entsprechend optimiert. Zur Gewinnung des homologen Standards wird ein Hybrid-Primer entworfen, der an eine Basenfolge 40 innerhalb der mit den Primern amplifizierten Templatesequenz bindet und an seinem 5'-Ende die Sequenz des Vorwärts-Primers trägt. Mit dem Hybrid-Primer und dem Rückwärts-Primer wurde durch PCR mit DNA der zu quantifizierenden Bakterienspezies als Template der Standard syntheti- 45 dukt (294 Basenpaare). siert, Bei Zugabe bekannter Mengen dieses Standards zu bakterienhaltigen Proben und anschließender PCR mit dem Vorwärts- und dem Rückwärts-Primer wird ein Amplifikatgemisch erhalten, dessen Zusammensetzung aus PCR-Produkt von Bakterien-DNA und PCR-Produkt vom Standard 50 exakt das Verhältnis der Moleküle von Bakterien-DNA und Standard in der Probe widerspiegelt. Aus diesem Verhältnis und der bekannten Menge zugesetzten Standards kann die in der Probe vorhandene Menge Bakterien-DNA bestimmt werden. Da die DNA-Menge pro Zelle konstant ist, erlaubt 55 das Ergebnis eine Ermittlung der Zellzahl. Die Bestimmung der Mengenverhältnisse der PCR-Produkte von Bakterien-DNA und Standard-DNA erfolgt wie oben für die eubakterienspezifische PCR beschrieben.

Die Spezies-spezifischen Methoden der kompetitiven 69 PCR wurden von uns bisher für mehrere Zahn- und Zahnbetterkrankungsrelevante pathogene Bakterien entwickelt. Sie eignen sich jedoch prinzipiell zur Quantifizierung aller Eubakterien, für die 165 RNA-Gensequerzen bekannt sind.

Im folgenden wird das erfindungsgemäße Verfahren in 65 Ausführungsbeispielen erläutert.

- Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in ihrer Summe
- Vorwärts-Primer: ACTACGTGCCAGCAGCC 6 Rückwärts-Primer: GGACTACCAGGGTATCTAATCC Hybrid-Primer: ACTACGTGCCAGCAGCCGCAAGTCA-GATGTGAAATCC

1.1. Synthese des homologen Kompetitors (Standard)

Mit Hybrid-Primer und Rückwärts-Primer wird eine PCR unter Verwendung von E. coli DNA als Template durchgeführt.

Reaktionsbedingungen: Ansatzvolumen: 50 µl Primerkonzentration: je 40 pmol/Ansatz dNTPs: je 2,5 nMol/Ansatz Magnesiumehlorid: 0,1 µMol/Ansatz Puffer: 5 µl 10 x Tag-Puffer Template: 1 ng E. coli DNA

Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosystems)
Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems)

Temperaturprofil: initiale Denaturierung: 10 min 95°C Zyklen:

Denaturicrung: 1 min 95°C Annealing und Extension: 1 min 66°C Anzahl: 40
30 Final Extension: 10 min 66°C.

Nach Behandlung mit Klenow-Fragment der DNA-Polymerase I wurde das PCR-Produkt (= Standard, 229 Basenpaare) in die Sinai-Stelle von pUC18 kloniert.

1.2. Ermittlung einer Eichkurve

Vorwärts-Primer: ACTACGTGCCAGCACCC
Rückwärts-Primer: GGACTACCAGGGTATCTAATCC.
Mit diesen Primer wird eine Serie von PCR durchgeführt.
Reaktionsbedingungen: wie oben, aber
Template: 350 Wolsekile Standard
5–1000 Bakterieh-Zellen

Thermocycler, Temperaturprofil und Zyklen wie oben. Produkte: Standard (229 Basenpaare), Bakterien-PCR-Produkt (294 Basenpaare).

1.3. Quantitative Bestimmung PCR-Produkte

1.3.1. Auftrennung der Produkte von 1.2. auf 2% Agaroosegel, Anfärben mit Ethidiumbromid, videodensitometrische Bestimmung der Mengen der beiden PCR-Produkte.

1.3.2. (bei Verwendung des Rückwärts-Primers in 5'-biotinylierter Form) nach Teilung des PCR-Produkts in zwei Aliquote erfolg Bindung an mit Streptavidin beschichtetes Reaktionsgefäß (Mikrotiterplatte), Denaturierung mit NaOH, Hybridisierung mit je einer Digoxigeninmarkierten DNA-Sonde.

eine spezifisch für die Sequenz, die den Amplifikaten von Bakterien-DNA und Standard gemeinsam ist (DIG-GCTCAGGTGCGAAAGCGTGG) und

eine die an die Sequenz bindet, die im PCR-Produkt von Bakterien-DNA, nicht aber im PCR-Produkt vom Standard vorhanden ist (DIG-CGGAGGGTGCAAGCGTTAATC).

Anschließende absorptionsphotometrische quantitative Bestimmung der gebundenen Sondenmengen mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent Assay (ELOSA) unter Verwendung Peroxidase-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper; Auswertung im Mikro-tilerplattenphotometer (Anthos).

1.4. Erstellen einer Eichkurve

Auftragen des Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Bakterien gegen die vorgelegte Bakterienzahl (unter Berücksichtigung von 7 Kopien des 16S rRNA-Gens je Bakteriengenom).

1.5. Quantitative Bestimmung von Eubakterien

Wie unter 1.2 aber anstelle der E. coli-Zellen 2 µl bakte- 10 rienhaltige Probe.

Behandlung der PCR-Produkte wie unter 1.3.

Auswertung des gemessenen Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Probe mittels Eichkurve (1.4.).

 Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies am Beispiel der Bestimmungsmethode für Streptococcus mutans

Vorwärts-Primer: GGTCAGGAAAGTCTGGAGTAAAAGGCTA
Bürknuffer-Primer: GCCTTAGCTCCGCACTAAGCC

Rückwärts-Primer: GCGTTAGCTCCGGCACTAAGCC
Hybrid-Primer: GCGTTAGCTCCGGCACTAAGCCGCTACCCACGCTTTCGAGC

2.1. Synthese des homologen Kompetitors (Standard)

Mit Hybrid-Primer und Vorwärts-Primer wird eine PCR unter Verwendung von Streptococcus mutans DNA als Template durchgeführt.

Reaktionsbedingungen: Ansatzvolumen: 50 µl

Primerkonzentration: je 40 pmol/Ansatz dNTPs: je 2,5 nMol/Ansatz

dNTPs: je 2,5 nMol/Ansatz Magnesiunchlorid: 0,1 µMol/Ansatz

Puffer: 5 µl 10 × Taq-Puffer

Template: 1 ng Streptococcus mutans DNA Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosystems)

Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems) Temperaturprofil:

initiale Denaturierung: 10 min 95°C

Zyklen: Denaturierung: 1 min 95°C

Annealing: 1 min 55°C Extension: 1 min 72°C

Anzahl: 40

Final Extension: 10 min 72°C.

Nach Behandlung mit Klenow-Fragment der DNA-Polymerase I wurde das PCR-Produkt (= Standard, 217 Basenpaare) in die Smal-Stelle von pUC18 kloniert.

2.2. Ermittlung einer Eichkurve

Vorwärts-Primer: GGTCAGGAAAGTCTGGAGTAA-

Rückwärts-Primer: GCGTTAGCTCCGGCACTAAGCC.

Mit diesen Primern wird eine Serie von PCR durchgeführt. Reaktionsbedingungen: wie oben, aber

5-1000 Zellen Streptococcus mutans

Template: 350 Moleküle Standard

Thermocycler, Temperaturprofil und Zyklen wie oben.

Produkte: Standard (217 Basenpaare), Bakterien-PCR-Produkt (282 Basenpaare).

2.3. Quantitative Bestimmung PC R-Produkte

2.3.1. Auftrennung der Produkte von 2.2. auf 2% Agarosegel, Anfätren mit Ehdidumbromid, videodensiometrische Bestimmung der Mengen der beiden PC R-Produkte 2.3.2. (bei Verwendung des Rückwürst-Primers in 5-biotinylierter Form) nach Teilung des PCR-Produkte in zwei Altiquote Bindung am mit Streptavidin beschichtetes Reaktionsgefäß (Mikrotiterplate). Denaturierung mit NaOH, Hybridiserung mit je einer Digoxigenimmarkierten DNA-Sonde, eine spezifisch für die Sequenz, die den Amplifikaten von Streptococcus mutans-DNA und Standard gemeinsam ist (DIG-CSTMAACUS/ITAG/IGCTMG/IGTT/TAG/IC) und ine die an die Sequenzhindet, die im PCR-Produkt von Straptococcus mutans-DNA, nicht aber im PCR-Produkt vom Standard vorbanden ist

(DIG-GGAGAGTGGAATTCCATGTGTAGCGGTG).

Anschließende absorptionsphotometrische quantitative Bestimmung der gebundenen Sondenmengen mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent assay (ELOSA) unter Verwendung Peroxidase-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper; Auswertung im Mikrotiterplattenphotometer (Anthos).

2.4. Erstellen einer Eichkurve

Auftragen des Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Bakterien gegen die vorgelegte Bakterienzahl (unter Berücksichtigung von 7 Kopien des 16S rRNA-Gens je Bakteriengenom).

2.5. Quantitative Bestimmung von Streptococcus mutans

Wie unter 2.2 aber anstelle der Streptococcus mutans-Zellen 2 ul bakterienhaltige Probe.

Behandlung der PCR-Produkte wie unter 2.3.

Auswertung des geinessenen Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Probe mittels Eichkurve (2.4.).

0 3. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies am Beispiel der Bestimmungsmethode für Actinobacillus actinomycetencomitans

Vorwärts-Primer: GTTTAGCCCTGGTGCCCGAAG

45 Rückwärts-Primer: TGACGGGCGGTGTTACAAGG Hybrid-Primer: GTTTAGCCCTGGTGCCCGAAGCA-CAAGCGGTGGAGCATGTGG

3.1. Synthese des homologen Kompetitors (Standard)

Mit Hybrid-Primer und Rückwärtsprimer wird eine PCR unter Verwendung von Actinobacillus actinomycetemcomitans DNA als Template durchgeführt.

Reaktionsbedingungen: 55 Ansatzvolumen: 50 µl

Primerkonzentration: je 40 pmol/Ansatz dNTPs: je 2,5 nMol/Ansatz

Magnesiumchlorid: 0,1 µMol/Ansatz Puffer: 5 µl 10 × Taq-Puffer

60 Template: 1 ng Actinobacillus actinomycetemcomitans DNA

Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosystems)

Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems)

65 Temperaturprofil:

initiale Denaturierung: 10 min 95°C

Zyklen:

Denaturierung: 1 min 95°C

Annealing: 1 min 55°C Extension: 1 min 72°C Anzahl: 40

dukt (547 Basenpaare).

Final Extension: 10 min 72°C.

Nach Behandlung mit Klenow-Fragment der DNA-Polymerase I wurde das PCR-Produkt (= Standard, 473 Basenpaare) in die Sinai-Stelle von pUC18 kloniert.

3.2. Ermittlung einer Eichkurve

Vorwärts-Primer: GTTTAGCCCTGGTGCCCGAAG Rückwärts-Primer: TGACGGGCGGTGTGTACAAGG. Mit diesen Primern wird eine Serie von PCR durchge-

führt.
Reaktionsbedingungen: wie oben, aber
Template: 350 Moleküle Standard
5–1000 Zellen Actinobacillus actinomycetemcomitans
Thermocycler, Temperaturprofil und Zyklen wie oben.
Produkte: Standard (473 Basenpaare), Bakterien-PCR-Pro-

3.3. Quantitative Bestimmung PCR-Produkte

3.3.1. Auftrennung der Produkte von 3.2. auf 2% Agarosegel, Anfärben mit Ethidiumbromid, videodensitometri- 25

sche Bestimmung der Mengen der beiden PCR-Produkte. 3.3.2, (bei Verwendung des Vorwists-Primers in 5-biotinylietrer Form) nach Tiellung des PCR-Produkts in zwei Aliquoes Bindung an mit Streptavidin beschichtetes Reaktionsgefäß (Mikrotiletplatel), Denaurierung mit NaOH, Hybridisierung mit je einer Digozigenimmarkierten DNA-Sonde, eine spezifisch für die Sequenz, die den Amplifikaten von Achtobasillus achinomycetencomitans-DNA und Standard gemeinsam ist.

(DIG-GCACGTGYTGTAGCCCTACTCGTAACCCCG) und eine die an die Sequenzbinder, die im PCR-Produkt von Actinobacillus actinomycetemcomitans-DNA, nicht aber im PCR-Produkt vom Standard vorhanden ist UBG-GTTTTAACCTTGCGGCCGTACTGGG).

Anschließende absorptionsphotometrische quantitative 40 Bestimmung der gebundenen Sondenmengen mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent assay (ELOSA) unter Verwendung Peroxidase-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper, Auswertung im Mikroditerplatenphotometer (Anthos).

3.4. Erstellen einer Eichkurve

Auftragen des Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Bakterien gegen die vorgelegte Bakterienzahl (unter Berücksichtigung von 7 Kopien des 16S rRNA-Gens 50 je Bakteriengenom).

3.5. Quantitative Bestimmung von Actinobacillus actinomycetemcomitans

Wie unter 3.2 aber anstelle der Actinobacillus actinomycetemcomitans-Zellen 2 µl bakterienhaltige Probe. Behandlung der PCR-Produkte wie unter 3.3.

Auswertung des gemessenen Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Probe mittels Eichkurve 60 (3.4.).

 Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies am Beispiel der Bestimmungsmethode für Porphyromonas gingivalis

Vorwärts-Primer: GGGATTGAAATGTAGATGACTGATG Rückwärts-Primer: CCTTCAGGTACCCCCGACT Hybrid-Primer: GGGATTGAAATGTAGATGACTGATG TCAGCTCGTGCCGTGAG

4.1. Synthese des homologen Kompetitors (Standard)

Mit Hybrid-Primer und Rückwärtsprimer wird eine PCR unter Verwendung von Porphyromonas gingivalis DNA als Template durchgeführt.

Reaktionsbedingungen:

10 Ansatzvolumen: 50 µl Primerkonzentration: je 40 pmol/Ansatz dNTPs: je 2,5 nMol/Ansatz

Magnesiumchlorid: 0,1 μMol/Ansatz Puffer: 5 μl 10 × Taq-Puffer

15 Template: 1 ng Porphyromonas gingivalis DNA Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosystems)

Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems)
Temperaturprofil:

20 initiale Denaturierung: 10 min 95°C Zyklen: Denaturierung: 1 min 95°C

Annealing: 1 min 55°C Extension: 1 min 72°C

Anzahl: 40 Final Extension: 10 min 72°C.

Nach Behandlung mit Klenow-Fraginent der DNA-Polymerase 1 wurde das PCR-Produkt (= Standard, 400 Basenpaare) in die Smal-Stelle von pUC18 kloniert.

4.2. Ermittlung einer Eichkurve

Vorwärts-Primer: GGGATTGA AATGTAGATGACTGATG Rückwärts-Primer: CCTTCAGGTACCCCCGACT.

35 Mit diesen Primern wird eine Serie von PCR durchgeführt.

Reaktionsbedingungen: wie oben, aber Template: 350 Moleküle Standard

Template: 350 Moleküle Standard 5–1000 Zellen Porphyromonas gingivalis

Thermocycler, Temperaturprofil und Zyklen wie oben. Produkte: Standard (400 Basenpaare), Bakterien-PC R-Produkt (499 Basenpaare).

4.3. Quantitative Bestimmung PC R-Produkte

4.3.1. Auftrennung der Produkte von 4.2. auf 2% Agarosgel, Anfärben mit Ethidiumbromid, videodensiometrische Bestimmung der Mengen der beiden PCR-Produkte.
4.3.2. (bei Verwendung des Rückwärs-Primers in 5-biorinyiteter Form) nach Teilung des PCR-Produkts in zwei Aliquote Bindung an mit Streptavidin beschichtetes Reaktivensgefäß (Mikrotiuceplatte), Denaturierung mit MoGH. Hybridisierung mit je einer Digoxigeninmarkierten DNA-

5 eine spezifisch für die Sequenz, die den Amplifikaten von Porphyromonas gingivalis-DNA und Standard gemeinsam

(DIG-GTTTTAACCTTGCGGCCGTACTGGG) und eine die an die Sequenzbindet, die im PCR-Produkt von Porphyrromonas gingivalis-DNA, nicht aber im PCR-Produkt vom Standard vorhanden ist

(DIG-GCACGTGTTGTAGCCCTACTTCGTAACCCCG).

Braschildeende absorptionsphotometrische quantitative
Bestimmung der gebundonen Sondenmengen mittels Ente zyme-linked Oligonukleotide Sorbent assay (ELOSA) unter
Verwendung Peroxidase-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper,
Auswertung im Mikroitterplatenphotometer (Anthos).

4.4. Erstellen einer Eichkurve

Auftragen des Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Bakterien gegen die vorgelegte Bakterienzahl (unter Berücksichtigung von 7 Kopien des 16S rRNA-Gens ie Bakteriengenom).

4.5. Quantitative Bestimmung von Porphyromonas gingiva-

Wie unter 4.2 aber anstelle der Porphyromonas gingivalis Zellen 2 ul bakterienhaltige Probe.

Behandlung der PCR-Produkte wie unter 4.3. Auswertung des gemessenen Quotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Probe mittels Eichkurve 15 (4.4.).

Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies am Beispiel der Bestimmungsmethode für Prevotella intermedia

Vorwärts-Primer: AACGGCATTATGTGCTTGCAC Rückwärts-Primer: CTCAAGTCCGCCAGTTCGCG Hybrid-Primer:

CTCAAGTCCGCCAGTTCGCGCCTGGACCTTCCGTA- 25 Auswertung im Mikrotiterplattenphotometer (Anthos). TTACC

5.1. Synthese des homologen Kompetitors (Standard)

Mit Hybrid-Primer und Vorwärtsprimer wird eine PCR 30 unter Verwendung von Prevotella intermedia DNA als Template durchgeführt. Reaktionsbedingungen:

Ansatzvolumen: 50 ul

Primerkonzentration: je 40 pmol/Ansatz dNTPs: je 2,5 nMol/Ansatz.

Magnesiumchlorid: 0,1 µMol/Ansatz

Puffer: 5 ul 10 × Tag-Puffer

Template: 1 ng Prevotella intermedia DNA Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosy- 40 duktmengen von Standard und Probe mittels Eichkurve stems)

Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems)

Temperaturprofil:

initiale Denaturierung: 10 min 95°C Zyklen: Denaturierung:

1 min 95°C

Annealing: 1 min 60°C Extension: 1 min 72°C

Anzahl: 40 Final Extension: 10 min 72°C.

Nach Behandlung mit Klenow-Fragment der DNA-Polymerase 1 wurde das PCR-Produkt (= Standard, 502 Basenpaare) in die Smal-Stelle von pUC18 kloniert.

5.2. Ermittlung einer Eichkurve

Vorwärts-Primer: AACGGCATTATGTGCTTGCAC Rückwärts-Primer: CTCAAGTCCGCCAGTTCGCG. Mit diesen Primern wird eine Serie von PCR durchge-

Reaktionsbedingungen; wie oben, aber Template: 350 Moleküle Standard

5-1000 Zellen Prevotella intermedia Thermocycler, Temperaturprofil und Zyklen wie oben.

Produkte: Standard (502 Basenpaare), Bakterien-PCR-Pro- 65 dukt (489 Basenpaare).

5.3. Quantitative Bestimmung PCR-Produkte

5.3.1. Auftrennung der Produkte von 5.2. auf 2% Agarosegel, Anfärben mit Ethidiumbromid, videodensitometri-5 sche Bestimmung der Mengen der beiden PCR-Produkte. 5.3.2. (bei Verwendung des Rückwärts-Primers in 5'-biotinylierter Form) nach Teilung des PCR-Produkts in zwei Aliquote Bindung an mit Streptavidin beschichtetes Reaktionsgefäß (Mikrotiterplatte), Denaturierung mit NaOH, Hybridisierung mit je einer Digoxigeninmarkierten DNA-

Sonde, eine spezifisch für die Sequenz, die den Amplifikaten von Prevotella intermedia-DNA und Standard gemeinsam ist (DIG-GGAGGCAGCAGTGAGGAATATTGGTCAATGG)

eine die an die Sequenzbindet, die im PCR-Produkt von Prevotella intermedia-DNA, nicht aber im PCR-Produkt vom Standard vorhanden ist

(DIG-GGCGGTCTGTTAAGCGTGTTGTGAAATT-20 TAGG).

Anschließende absorptionsphotometrische quantitative Bestimmung der gebundenen Sondenmengen mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent assay (ELOSA) unter Verwendung Peroxidase-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper;

5.4. Erstellen einer Eichkurve

Auftragen des Ouotienten der PCR-Produktmengen von Standard und Bakterien gegen die vorgelegte Bakterienzahl (unter Berücksichtigung von 7 Kopien des 16S rRNA-Gens je Bakteriengenom).

5.5. Quantitative Bestimmung von Prevotella intermedia

Wie unter 5.2 aber anstelle der Prevotella intermedia Zellen 2 ul bakterjenhaltige Probe.

Behandlung der PCR-Produkte wie unter 5.3.

Auswertung des gemessenen Quotienten der PCR-Pro-(5.4.).

Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies am Beispiel der Bestimmungsmethode für Eikenella corrodens

Vorwärts-Primer: CGATTAGCTGTTGGGCAACTT Rückwärts-Primer: ACCCTCTGTACCGACCATTGTAT Hybrid-Primer: ACCCTCTGTACCGACCATTGTA-50 TACCTTCCTCCGGTTTGTC

6.1. Synthese des homologen Kompetitors (Standard)

Mit Hybrid-Primer und Vorwärtsprimer wird eine PCR 55 unter Verwendung von Eikenella corrodens DNA als Template durchgeführt. Reaktionsbedingungen:

Ansatzvolumen: 50 µl

Primerkonzentration: je 40 pmol/Ansatz dNTPs: je 2,5 nMol/Ansatz

Magnesiumehlorid: 0,1 µMol/Ansatz Puffer: 5 µl 10 × Taq-Puffer

Template: 1 ng Eikenella corrodens DNA Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosy-

stems) Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems) Temperaturprofil:

initiale Denaturierung:

12

10 min 95°C Zyklen: Denaturierung: 1 min 95°C Annealing: 1 min 55°C Extension: 1 min 72°C Anzahl: 40

Final Extension: 10 min 72°C.

Nach Behandlung mit Klenow-Fragment der DNA-Polymerase I wurde das PCR-Produkt (= Standard, 359 Basenpaare) in die SmaI-Stelle von pUC18 kloniert.

6.2. Ermittlung einer Eichkurve

Vorwärts-Primer: CGATTAGCTGTTGGGCAACTT Rückwärts-Primer: ACCCTCTGTACCGACCATTGTAT.

Mit diesen Primern wird eine Serie von PCR durchge- 15 führt.

Reaktionsbedingungen: wie oben, aber Template: 350 Moleküle Standard

5-1000 Zellen Eikenella corrodens

Thermocycler, Temperaturprofil und Zyklen wie oben.

Produkte: Standard (359 Basenpaare), Bakterien-PCR-Produkt (410 Basenpaare).

6.3. Quantitative Bestimmung PCR-Produkte

6.3.1. Auftrennung der Produkte von 6.2. auf 2% Agarosegel, Anfärben mit Elhidiumbromid, videodensitometrische Bestimmung der Mengen der beiden PCR-Produkte.
6.3.2. (bei Verwendung des Rückwärts-Primers in 5'-bio-

b.3.4. (bei Verwendung des Kuckwarst-Primers in 3-noi-intylierter Fortin) nach Teilung des PCR-Produkts in zwei 3 Aliquote Bindung an mit Streptavidin beschichtetes Reakti-onsgefäß (Mikrotiterplate). Denaturierung mit NaOH, Hybridisierung mit je einer Digoxigeninmarkierten DNA-Sonde,

eine spezifisch für die Sequenz, die den Amplifikaten von 35 Eikenella corrodens-DNA und Slandard genieinsam ist D(G-AACGACAFACCTTACTGCTTTTGACATG) und eine die an die Sequenzbindet, die im PCR-Produkt von Eikenella corrodens-DNA, nicht aber im PCR-Produkt vom Skandard vorhanden ist

(DIG-GGATCAACSTCAACTCCTCATCGCCCTTATC).

Anschließende absorptionsphotometrische quantitative
Bestimmung der gebundenen Sondenmengen mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent assay (ELOSA) unter
Verwendung Peroxidase-gekoppelter Anti-DiG-Antikörper; 45

Auswertung im Mikrotiterplattenphotometer (Anthos). 6.4. Erstellen einer Eichkurve

Auftragen des Quotienten der PCR-Produktmengen von 50 Standard und Bakterien gegen die vorgelegte Bakterienzahl (unter Berücksichtigung von 7 Kopien des 16S rRNA-Gens je Bakteriengenom).

6.5. Quantitative Bestimmung von Eikenella corrodens

Wie unter 6.2 aber anstelle der Eikenella corrodens Zellen

2 µl bakterienhaltige Probe. Behandlung der PCR-Produkte wie unter 6.3.

Auswertung des gemessenen Quotienten der PCR-Pro- 60 duktmengen von Standard und Probe mittels Eichkurve (6.4.).

Patentansprüche

 Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien dadurch gekennzeichnet, daß eine biologische Probe entnommen wird, in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an in 16S rRNA-Genen von Eubakterien binden,

und der eine definierte Menge einer Standart-DNA enthält, die in einer vorangegangen PCR-BerabAN enthält, die in einer vorangegangen PCR-BerabAN enthält, die in einer vorangegangen PCR-BerabAN erweiten betreit werden der BerabAN erweiten betreit vorwärts- und Rückwärts-Primer ampfärzierten Emphatessequenz bindet und an seinem 5°- Ende die Sequenz des Vorwärts- oder Rückwärts-Primers träst-

niets ragt, und der an sich bekannte, für die PCR erforderliche Hilfs- und Nebenstoffe enthält; der Ansatz einschließlich der biologischen Probe wiederholt einem Temperaturrezime unterworfen wird

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5biotinylierter Form nach Immobilisieren an fixiertem Stephavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende, Digoxigeninmarkiente Sonden mittels Eurzyme-linked Oligorutklotide Sorbent Assay unter Verwendung Enzym-gekoppetter Anti-DICA-Antikörper

bestimmt werden und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird.

 Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in ihrer Summe nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet. daß

eine biologische Probe entnommen wird,

in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an in 16S rRNA-Genen von Eubakterien hochkonservierte Teilsequenzen binden

und der eine definierte Menge einer Sundard-DNA enthält, die in einer vorangegangenen PCR-Readon unter Verwendung von Vorwärts- oder Rückwürts-Primer und einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfüge innerhalb der mit Vorwärts- und Rückwürts-Primer anflitzierten [Penplasesquenz bindet und an seinem 5'- Ende die Sequenz des Vorwärts-, oder Rückwürts-Primers trägt, herpessellt unvorden sich vormerst stegt, herpessellt unvorden sich

und der an sich bekannte, für die PCR erforderliche Hilfs- und Nebenstoffe enthält, der Ansatz einschließlich der biologischen Probe wiederholt einem Temperaturregime unterworfen wird

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in Sbiotinglieter Form nach Immobilisieren an fixten Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsoguenzen bindende, Djeosigeninmarkieter Sonden mittels Enzyme-linked oligonuklotide Sorbert Assay unter Verwendung Enzym-gekoppelter Anti-DRC-Antikörpre bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird.

 Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

kennzeichnet, daß eine biologische Probe entnommen wird, in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an für diese Spezies spezifischen Teilsequenzen im 16S 5 rRNA-Gen binden

und eine definierte Menge einer Standard-DNA enthilt, die in einer vorragegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von Verwürts- oder Rückwärts-Primer und einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfolge innerhalb der mit Verwürts- und Rückwärts-Primer amplifizierten Templateseguenz bindet und an seinem 3-Ende die Sequenz des Verwärts-, oder Rückwärts-Pri-

mers trägt, hergestellt wurden, und an sich bekannte, für die PCR erforderliche Hilfsund Nebenstoffe enthält, der Ansatz einschließlich der biologischen Probe wiederholt einem Temperaturresime unterworfen wird

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5biotinylieter Fonn nach Imunobilisieren an faistenen Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an ver- 25 schiedene Produktsequenzen bindende, Djeoxigerina markierte Sonden mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent Assay unter Verwendung Enzym-gekoppeler Anti-DiCA-Antiktörpe bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des
zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNAMenge der Probe ermittelt wird.

 Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Streptococcus mutans dadurch gekennzeichnet, daß

tococcus mutans daduren gekentizetennet, das eine biologische Probe entnommen wird, in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an für Streptococcus mutans spezifischen Teilsequenzen im 16S rRNA-Gen binden

und der Ansatz eine definierte Menge einer Standard-DNA enhällt, die niener vorangegangener RCR-Reaktion unter Verwendung vom Vorwärts-Primer und einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfolge innerhalb der mit Vorwärts- und Rückwärts-Primer amplifizierder Emplatseswepten bindet und an seinem S-Ende die Soquenz des Rückwärts-Primers trägt, hergestellt wurdte

und der an sich bekannte, für die PCR erforderliche Hilfs- und Nebenstoffe enthält, der Ansatz einschließ- 91 lich der biologischen Probe 40 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung; 10 min 95°C, Denaturierung; 1min 95°C, Annealing; 1 min 55°C, Extension: 1 min 72°C, Final Extension: 0 min 72°C.

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5- 60 blointylieitert Form nach Immobilisieren an fixiertem Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende, Djoxyligerinarkierter Sonden mittels Brayre-linked Oligonukleotide Sorbent Assay unter Verwendung Brayrn-gekop-69 peller Anti-DIC-AntikkPopt bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird,

 Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Actinobacillus actinomycetemcomitans dadurch gekennzeichnet, daß

eine biologische Probe entnommen wird, in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an für Actinobacillus actinomycetemcomitans spezifischen Teilsequenzen im 165 rRNA-Gen binden

und der Ansatz eine definierte Menge einer StandarfDNA enthalt, die in einer vorangegangenen PCRBeaktion unter Verwendung von Rückwürs-Primer und
einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfolge innerhalb
der mit Vorwürs- und Rückwürs-Primer amplifiziereine Temptalesegunze bindet und an seinem 5°-Indiederein Temptalesegunze bindet und an seinem 5°-Indiederein Temptalesegunze bindet und an seinem 5°-Indiedertie Seupenz des Vorwürs-Primers trägt, hergestellt wurde
und der an sich bekanner, für die PCR erforderliche
Hilfs- und Nebenstoffe enthält, der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 40 mal folgendem Temperaturegine unterworfen wird: initiale Denaturierung:
1 min 95°C. Denaturierung: 1 min 95°C. Annealing:
1 min 55°C. Extension: 1 min 72°C, Final Extension:
10 min 29°C.

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in Sbiodnylierter Form nach Immobilisieren an fixiertem Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende, Digoxigenimarkierte Sonden mittele Enzyme-linked Üjgonukleotide Sorbent Assay unter Verwendung Enzym-gekoppelter Anij-Dif-Antiköpre bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird.

Netfalren zur quantitativen Bestimmung von Porphyromonas gingivalis dadurch gekennzeichnet, deine biologische Probe entnommen wird, in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an für Porphyromonas gingivalis spezifischen Teilsequenzen im 165 RNA den binden

und der Ansatz eine definierte Menge einer Standarf-DNA enflätl, die nient vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von Rückwärts-Primer und einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfolge innerhalb der mit Vorwärts- und Rückwärts-Primer amplifizierten Templatesequenz bindet und an seinem 5-Ende die Sequenz des Vorwärts-Primers urgitz, heregstellt wurde und der an sich bekannte, für die PCR erforderliche Hilfs- und Nebenstoff enthält.

der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 40 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung: 10 min 95°C, Denaturierung: 1 min 95°C, Annealing: 1 min 55°C, Extension: 1 min 72°C, Final Extension: 10 min 72°C.

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5'biotinylierter Form nach Immobilisieren an fixiertem Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende, Digoxigeninmarkierte Sonden mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent Assay unter Verwendung Enzym-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des 5 zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird

7. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Prevotella intermedia dadurch gekennzeichnet, daß

eine biologische Probe entnommen wird, in einen An- 10 satz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an für Prevotella intermedia spezifischen Teilsequenzen im 16S rRNA-Gen binden

und der Ansatz eine definierte Menge einer Standard- 15 DNA enthält, die in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von Vorwärts-Primer und einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfolge innerhalb der mit Vorwärts- und Rückwärts-Primer amplifizierten Templatesequenz bindet und an seinem 5'-Ende die 20 Sequenz des Rückwärts-Princrs trägt, hergestellt wurde

und der an sich bekannte, für die PCR erforderliche Hilfs- und Nebenstoffe enthält, der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 40 mal folgendem Tempe- 25 raturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung: 10 min 95°C, Denaturierung: 1 min 95°C, Annealing: 1 min 60°C, Extension: 1 min 72°C, Final Extension: 10 min 72°C

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte ent- 30 weder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5'biotinylierter Form nach Immobilisieren an fixiertem 35 Streptavidin durch Hybridisierung unt zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende, Digoxigen inmarkierte Sonden mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent Assav unter Verwendung Enzym-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird.

8. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eike- 45 nella corrodens dadurch gekennzeichnet, daß

eine biologische Probe entnommen wird, in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an für Eikenella corrodens spezifischen Teilsequenzen 50 im 16S rRNA-Gen binden

und der Ansatz eine definierte Menge einer Standard-DNA enthält, die in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von Vorwärts-Primer und einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfolge innerhalb 55 der mit Vorwärts- und Rückwärts-Primer amplifizierten Templatesequenz bindet und an seinem 5'-Ende die Sequenz des Rückwärts-Primers trägt, hergestellt wurde

und der an sich bekannte, für die PCR erforderliche 60 Hilfs- und Nebenstoffe enthält, der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 40 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung: 10 min 95°C, Denaturierung: 1 min 95°C, Annealing: 1 min 55°C, Extension: 1 min 72°C, Final Extension: 65 10 min 72°C

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5'biotinylierter Form nach Immobilisieren an fixiertem Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende, Digoxigeninmarkierte Sonden mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent Assay unter Verwendung Enzym-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird.

9. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in ihrer Summe nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die für die Primerbindung benutzten in 16S rRNA-Genen von Eubakterien hochkonservierten Teilsequenzen 282 Basenpaare voneinander entfernt sind.

10. Verfahren nach Anspruch 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge Standard-DNA mit Hilfe bekannter absorptionsphotometrischer Methoden vorab bestimmt wird und zur erwarteten Menge Bakterien-DNA in der Probe korreliert wird.

11. Verfahren nach Anspruch 2 und 9, dadurch gekennzeichnet, daß der Hybrid-Primer an eine Basenfolge innerhalb der mit Vorwärts- und Rückwärts-Primer an E. coli DNA amplifizierten Templatesequenz bindet und an seinem 5'-Ende die Sequenz des Vorwärts- oder Rückwärts-Primers trägt.

12. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in ihrer Summe nach Anspruch 1, 2, 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß

eine biologische Probe entnommen wird, in einen Ansatz einer competitiven quantitativen PCR gegeben wird, der Vorwärts- und Rückwärts-Primer enthält, die an in 16S rRNA-Genen von Eubakterien hochkonservierte Teilsequenzen binden

und eine definierte Menge einer Standard-DNA enthält, die in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von Rückwärts-Primer und einem Hybrid-Primer, der an eine Basenfolge innerhalb der mit Vorwärts- und Rückwärts-Primer amplifizierten Templatesequenz bindet und an seinem 5'-Ende die Sequenz des Vorwärts-Primers trägt, hergestellt wurde, und der an sich bekannte, für die PCR erforderliche

Hilfs- und Nebenstoffe enthält, der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 40 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung: 10 min 95°C, Denaturierung: 1 min 95°C, Annealing und Extension: 1 min 66°C, Final Extension: 10 min 66°C

und quantitativ die beiden entstandenen Produkte entweder nach Auftrennung der Amplifikate in der Agarosegelelektrophorese und DNA-Färbung mittels Ethidiumbromid durch Videodensitometrie oder

bei Verwendung eines der beiden PCR-Primer in 5'biotinylierter Form nach Immobilisieren an fixiertem Streptavidin durch Hybridisierung mit zwei an verschiedene Produktsequenzen bindende. Digoxigeninmarkierte Sonden mittels Enzyme-linked Oligonukleotide Sorbent Assay unter Verwendung Enzym-gekoppelter Anti-DIG-Antikörper bestimmt werden

und anschließend aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Menge des zum PCR-Ansatz zugegebenen Standards die DNA-Menge der Probe ermittelt wird.